### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: WO 99/06079 (11) Numéro de publication internationale: A61L 31/00 A1 (43) Date de publication internationale: 11 février 1999 (11.02.99)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/01624

(22) Date de dépôt international: 22 juillet 1998 (22.07.98)

(30) Données relatives à la priorité: ler août 1997 (01.08.97) 97/10102 FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SOFRADIM PRODUCTION [FR/FR]; 197, avenue Théodore Braun, P-69400 Villefrancho-sur-Saône (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): ORY, Régis [FR/FR]; 140, allée du Château, ORY, François, F-69270 Fontaines-Saint-Martin (FR). THERIN, Michel [FR/FR]; 4, rue Alphonse Fochier, F-69002 Lyon (FR).

(74) Mandataire: CABINET GERMAIN & MAUREAU; 12, rue Boileau, F-69006 Lyon (FR).

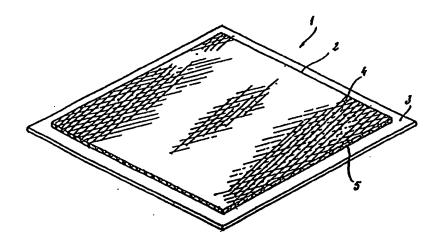
(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NB, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont

(54) Title: COMPOSITE PROSTHESIS FOR PREVENTING POST-SURGICAL ADHESIONS AND METHOD FOR OBTAINING SAME

(54) Titre: PROTHESE COMPOSITE POUR LA PREVENTION DES ADHERENCES POST-CHIRURGICALES ET SON PROCEDE D'OBTENTION



(57) Abstract

The invention concerns a composite prosthesis, comprising a non-absorbable prosthetic fabric and at least a film of a material absorbable in vivo, combined with one surface of the prosthetic fabric. In combination, the prosthetic fabric has a three-dimensional structure separating its two surfaces, whereof one at least is open to all post-surgical cell colonisation, and the film of material absorbable in vivo is linked at least superficially to said fabric other surface.

BEST AVAILABLE COPY

#### (57) Abrégé

Prothèse composite, comprenant un tissu prothétique, non résorbable, et au moins un film d'un matériau résorbable in vivo, associé à une face du tissu prothétique. En coopération, le tissu prothétique a une structure tridimensionnelle séparant ses deux faces, dont au moins l'une est ouverte à toute colonisation cellulaire post-chlrurgicale, et le film du matériau résorbable est llé au moins superficiellement à l'autre face dudit tissu.

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

· ·							
AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanic	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	Feance	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabos	LY	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Моласо	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikkun
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgaric	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IR	Irlande	MN	Mangolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Isra <b>દી</b>	MR	Mauritanio	UG	Ouganda
BY	Bélarus	15	Islande	MW	Malawi	บร	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	II	<b>Italie</b>	MX	Mexique	UZ	Ouzbekistan
CT	République centrafricaine	16	Japon	NB	Niger	VN	Vict Nam
CG	Congo	KB	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
a	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zelande		
CM	Carneroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Carée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakatan	RO	Roumanie		
cz	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagno	u	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Subde		
RE	Estonia	LR	Libéria	SG	Singapour		

1

## PROTHESE COMPOSITE POUR LA PREVENTION DES ADHERENCES POST-CHIRURGICALES ET SON PROCEDE D'OBTENTION

La présente invention concerne une prothèse 5 composite la pour prévention des adhérences post-chirurgicales, notamment dans le domaine de la chirurgie viscérale, pariétale ou neurologique. L'invention sera plus particulièrement décrite par rapport à une prothèse composite destinée à une utilisation en 10 chirurgie pariétale, dans la réparation des éventrations, ou hernies.

Les adhérences post-chirurgicales comprennent toutes les liaisons fibreuses non anatomiques, induites fortuitement par un acte chirurgical lors du processus normal de cicatrisation. Elles peuvent survenir dans toutes les disciplines chirurgicales quel que soit geste considéré. Elles sont généralement d'autant plus sévères que le traumatisme chirurgical est important et que les tissus assurant normalement les plans de clivage 20 (tissu conjonctif interstitiel, les synoviales, les gaines tendineuses, séreuses péritonéale et pleurale...) ont été touchés. Tout traumatisme chirurgical tissulaire est suivi d'une cascade d'évènements physiologiques principaux temps peuvent être simplifiés comme suit :

- 25 temps zéro (t0): traumatisme chirurgical, effraction capillaire;
  - temps zéro plus quelques minutes : coagulation, formation du réseau fibrineux, libération des facteurs chimiotactiques ;
- 30 temps zéro (t0) plus 12 à 48 heures : afflux leucocytaire à dominante polynucléaire ;
  - temps zéro (t0) plus 24 heures à 5 jours : afflux leucocytaire à dominante macrophagique ;
- temps zéro (t0) plus 4 à 8 jours : 35 afflux fibroblastique ;

2

- temps zéro (t0) plus 5 à 14 jours : différenciation conjonctive de la réaction cicatricielle ;

- temps zéro (t0) plus 15 à 180 jours : 5 remodelage cicatriciel.

Même si les mécanismes exacts sont pour certains encore inconnus, notamment en ce qui concerne le déterminisme de l'intensité de la réaction, il apparaît donc que les premiers jours sont déterminants puisqu'ils conditionnent l'afflux fibroblastique responsable de la formation d'adhérences.

telles De ce fait, de adhérences post-chirurgicales peuvent provoquer des syndromes pouvant classer principalement en douleurs chroniques, 15 syndromes occlusifs, et infertilité féminine. ailleurs, elles augmentent très sensiblement les risques de fausses routes lors d'une réintervention, (effraction myocardique ou intestinale lors de la thoracotomie ou laparotomie itérative), tout en prolongeant les temps 20 opératoires, la dissection préalable pouvant être dans de tels cas très fastidieuse.

solution problème consiste Une à ce en l'interposition d'une barrière physique entre les structures que l'on souhaite ne pas voir adhérer. L'effet 25 barrière recherché pose toutefois le problème du pouvoir adhésiogène intrinsèque de cette barrière. En effet, si la barrière est constituée d'un matériau non résorbable, elle peut être à l'origine elle-même d'adhérences au cours du temps ; et si elle est résorbable, sa résorption doit être 30 suffisamment peu inflammatoire pour ne pas engendrer elle-même des adhérences.

Plusieurs propriétés sont donc nécessaires pour qu'un matériau puisse prétendre réduire le risque d'adhérences, à savoir, entre autres :

3

- le matériau doit être sensiblement lisse et non poreux, sur au moins l'une de ses faces, de façon à ne pas offrir d'espace à une recolonisation cellulaire;

- la surface du matériau doit limiter l'adhésion cellulaire primitive.

5

Toutefois, et notamment dans la chirurgie viscérale et pariétale, la barrière doit également présenter une certaine résistance mécanique lui permettant tant de remplir sa fonction en qu'élément 10 reconstruction chirurgicale. De manière générale, tissus prothétiques connus notamment dans le traitement des insuffisances pariétales, par exemple hernies et éventrations, apportent un complément de résistance mécanique à la reconstruction chirurgicale. De tels tissus sont d'autant plus efficaces et leur tolérance locale d'autant meilleure que leur intégration tissulaire est précoce. Pour cette raison les tissus plus performants dans prothétiques connus les indications sont généralement très poreux, et conçus de 20 façon à être intégrés dans le corps le plus rapidement possible. Par "poreux", on entend la caractéristique selon laquelle au moins l'une des faces du tissu est rugueuse, pour présenter des alvéoles, réparties régulièrement ou non, et favorisant toute colonisation cellulaire. C'est 25 ainsi que lors du contact avec les viscères par exemple, adhésiogènes, qui limite sont ce tissus utilisation aux sites dits pré- ou rétropéritonéaux. Or, dans un certain nombre de cas, et plus particulièrement d'éventrations multirécidivées, l'implantation en lors 30 site prépéritonéal strict est difficile, voire impossible du fait de l'existence d'un déficit en séreuse étendu.

Un besoin s'est donc fait ressentir de disposer d'un produit permettant de résoudre le problème de prévention des adhérences post-chirurgicales, tout en offrant un renfort prothétique soumis à la recolonisation cellulaire et intégration tissulaire, et pouvant servir,

4

par exemple, à traiter une éventration avec perte péritonéale importante, ou encore des petites éventrations par laparoscopie, et des hernies.

La demande de brevet WO-A-96/08277 décrit à cette un tissu 5 fin prothèse composite comprenant prothétique, en l'occurrence un treillis résorbable ou et au moins un film d'un matériau collagénique réticulé, résorbable, en l'occurrence un gel de collagène coagulé à l'état sec, associé à une face du tissu 10 prothétique. La prothèse composite ainsi constituée trouve application dans le traitement des éventrations et des hernies, et évite, selon les inventeurs, des adhérences postopératoires, car la membrane collagénique constitue zone de clivage permettant la libération 15 éventuelles adhérences post-opératoires précoces qui peuvent se former.

La prothèse composite selon le document WO-A-96/08277 doit être améliorée quant à la nécessaire indépendance, une fois qu'elle est implantée, 20 entre, d'un côté, le phénomène de colonisation cellulaire et d'insertion tissulaire, qui doit être si possible dirigé, et de l'autre côté, la résorption du film, qui doit être relativement rapide in vivo, de manière à limiter les phénomènes inflammatoires.

Tel est l'objet de la présente invention.

25

Conformément à l'invention, en coopération, d'une prothétique une tissu a tridimensionnelle séparant ses deux faces, dont au moins 1 une est ouverte à toute colonisation cellulaire 30 post-chirurgicale, et d'autre part le film du matériau résorbable est lié au moins superficiellement à l'autre face dudit tissu.

Par "face ouverte", on entend que ladite face comporte des alvéoles ayant une certaine profondeur selon 35 l'épaisseur du tissu tridimensionnel, ces alvéoles traversant complètement, ou non, l'épaisseur du tissu,

5

d'une face à l'autre. Dans le cas d'une traversée complète des alvéoles, on parlera d'un tissu prothétique ajouré ou ayant une structure ajourée.

Selon l'invention, préférentiellement la face du film résorbable, opposée au tissu prothétique est sensiblement lisse et non poreuse.

Préférentiellement, le film résorbable est constitué par au moins un dérivé de polysaccharide formant un hydrogel insoluble en milieu aqueux.

10 Grâce à l'invention, de manière contrôlable :

1/5

20

- la prothèse empêche la colonisation cellulaire immédiate comportant post-chirurgicale, du côté film pendant une résorbable, lequel se résorbe durée la reconstitution tissulaire, avec compatible par exemple celle du péritoine ;
- la prothèse facilite la colonisation cellulaire immédiate post-chirurgicale, sur la face comportant le tissu, ouverte de manière à permettre une intégration rapide et mécaniquement efficace de celle-ci, notamment lorsqu'elle est utilisée en tant que renfort pariétal ou viscéral.

Préférentiellement, mais de manière non exclusive, tissu prothétique comprend deux faces opposées, reliées l'une à l'autre par des fils de liaison, dont l'une est ouverte à toute colonisation cellulaire post-chirurgicale, et dont l'autre est fermée à ladite colonisation par le film de matériau résorbable. exemple, l'armure du tissu prothétique détermine dans l'épaisseur de ce dernier, une multiplicité d'alvéoles ou 30 canaux transversaux, sensiblement parallèles les uns aux autres, débouchant de part et d'autre dudit tissu sur les deux faces poreuses respectivement, et dont la section interne est substantiellement exempte de tout fil de liaison. Il s'agit donc d'un tissu prothétique souple ayant une structure en "nid d'abeille".

6

Par dérivé de polysaccharide, on entend aussi bien le polysaccharide considéré à l'état pur, que ce dernier modifié chimiquement, ou mélangé à d'autres produits ou adjuvants biocompatibles.

5 Avantageusement, le polysaccharide est choisi dans consistant en les mucopolysaccharides, polysaccharides polyanioniques, les glycosaminoglycannes, les celluloses modifiées, et des mélanges de ceux-ci. De préférence, le dérivé de polysaccharide est choisi dans le groupe consistant en un dérivé de l'acide hyaluronique 10 (HA) ou de ses sels, un dérivé de la carboxyméthylcellulose (CMC), un dérivé de la carboxyméthylamylose (CMA), un dérivé du chondroïtine-6sulfate, un dérivé du dermatine sulfate, un dérivé l'héparine et un dérivé de l'héparine sulfate, 15 un mélange de ceux-ci.

préférentiellement encore, le dérivé de polysaccharide est un dérivé de l'acide hyaluronique ou l'un de ses sels hyaluroniques. L'acide hyaluronique est 20 un mucopolysaccharide naturel présent, entre autres, dans fluide synovial, dans parois des les sanguins, le cordon ombilical et dans d'autres tissus conjonctifs. Le polysaccharide consiste en des résidus de N-acétyl-D-glucosamine et d'acide D-glucuronique, reliés liaisons B 1-3 glucuronidiques par et glucosaminidiques, respectivement, de sorte que l'unité de construction est désignée -(1>4) -B-D-GlcA-(1>3) -B-D-GlcNAc. Le HA se dissout dans l'eau et forme un liquide à haute viscosité. Le poids moléculaire de HA isolé de 30 sources naturelles est généralement compris entre 5x104 à 1x107 Daltons. Tel qu'utilisé dans la présente demande, le terme "HA" comprend aussi bien l'acide hyaluronique, que sels hyaluroniques, et inclue par exemple, ses l'hyaluronate de sodium, l'hyaluronate de potassium, l'hyaluronate de magnésium, et l'hyaluronate de calcium.

7

Le dérivé de HA préféré est insoluble dans l'eau, et biocompatible, et peut être obtenu, par exemple en agent réticulant faisant réagir le HA avec un que exemple un époxyde polyfonctionnel, tel par polyfonctionnel. De manière générale, les procédés de réticulation ou de modification permettant d'obtenir un dérivé de HA convenable pour une association au tissu prothétique tridimensionnel sont bien connus en soi et ne seront pas décrits plus en détails ici. Ces procédés sont demandes décrits dans les notamment WO-A-89/02445, WO-A-92/00105, et WO-A-92/20349, dont le contenu est intégré à la présente demande de brevet, en tant que de besoin.

10

20

25

30

35

Avantageusement, l'épaisseur du film résorbable est moins importante que l'épaisseur du tissu prothétique, par exemple comprise entre 2% et 10% de l'épaisseur totale de la prothèse composite, et de préférence comprise entre environ 30  $\mu$ m et 100  $\mu$ m, et plus préférentiellement est d'environ 50  $\mu$ m à 75  $\mu$ m.

Le film résorbable qui fait partie de la prothèse composite de l'invention est biocompatible, non toxique, et se résorbe in vivo rapidement. Le matériau résorbable utilisé peut être indifféremment d'origine animale, humaine ou synthétique.

Dans un mode d'exécution préféré, le film résorbable est lié au moins superficiellement au tissu prothétique, directement ou indirectement, et de préférence est lié directement par absorption capillaire, dans une certaine épaisseur du matériau, dans les fibres constitutives du tissu prothétique.

Plus préférentiellement encore, le film résorbable est lié directement par absorption capillaire du matériau résorbable dans les fibres constitutives du tissu prothétique sur une profondeur inférieure à 750  $\mu$ m, mesurée à partir la surface extérieure du film.

8

Conformément à l'invention, une prothèse composite comporte deux faces différentes dans leurs aspects et fonctions respectifs, à savoir une face poreuse ou ouverte d'un côté, pour accueillir et diriger la colonisation cellulaire post-chirurgicale, et l'autre face fermée pour la séparation tissulaire sans adhérence.

Le film résorbable est de préférence continu, lisse et non poreux, recouvrant entièrement le tissu prothétique, et plus préférentiellement, déborde de ce dernier de façon à protéger la prothèse de contacts viscéraux, le débord pouvant être par exemple de 5 à 10 millimètres.

Le film résorbable est intimement lié au tissu par pénétration superficielle, de façon à ne pas constituer un plan de clivage ou délamination, tout en maintenant la porosité du tissu ouverte sur l'autre face.

De préférence, le film résorbable est également souple, en particulier à l'état hydraté, de façon à préserver la maniabilité de la prothèse, et son éventuelle 20 utilisation par voie coelioscopique.

Une fois réhydraté, le film restaure au tissu prothétique ses propriétés mécaniques initiales (souplesse et élasticité) sans se fragmenter, ni rendre la fixation difficile. Il de la prothèse plus est outre 25 transparent, non délaminable et non collant lors de sa mise en place. Sa résorption rapide assure la protection contre les phénomènes adhésiogènes initiaux, c'est-à-dire dans la première semaine post-opératoire, ou autrement dit, pendant le laps de temps nécessaire à l'intégration 30 tissulaire de la face opposée. Lors de sa résorption, son caractère faiblement inflammatoire et/ou immunogène ne la colonisation tissulaire perturbe pas à l'opposé dudit film.

9

La présente invention sera mieux comprise par la description détaillée d'un mode d'exécution préféré, donnée à titre d'exemple, par référence au dessin en annexe, dans lequel :

- 5 la Figure 1 représente schématiquement une prothèse composite selon la présente invention;
  - la Figure 2 représente un dessin schématique de l'armure de tricotage d'un tissu prothétique appartenant à une prothèse composite selon la présente invention.

En se référant utilement à la Figure 10 prothèse composite selon la présente invention est représentée de manière générale par la référence 1. prothèse comporte un tissu prothétique 2, présentant deux faces 4 et 5, dont l'une est recouverte d'un film 3 de 15 dérivé de polysaccharide. Le tissu prothétique 2 a une structure tridimensionnelle ajourée, et donc une certaine épaisseur qui sépare la face 4 de la face 5. Ce tissu peut être de manière préférée un tricot Rachel à entretoise, réalisé sur double fonture. L'écartement des deux fontures 20 et les débits des fils permettent d'obtenir un tissu fini en trois dimensions (structure tridimensionnelle), d'une épaisseur comprise entre 1 à 3 mm, et par exemple d'environ 1,8 mm, pour un poids d'environ 90 g/m². Les caractéristiques finales sont données indépendamment du 25 tricotage par le choix de la matière première employée, par exemple du polyester PES 50 dtex multifilaments, la température, et le temps de thermofixage. En dehors de la filature, le fil et le tissu ne reçoivent aucun autre traitement (pas d'ensimage ou de lavage). Un tel tissu 30 présente, selon la norme NFG 07119, une force de rupture par traction comprise entre environ 18 daN et environ 30 daN, et un allongement de rupture par traction compris entre environ 25% à 37%, en chaîne, et une force de rupture par traction comprise entre environ 9 daN 35 15 dan, et un allongement de rupture par traction compris entre 60% à 88%, en trame.

10

Un tel tissu composite peut être réalisé par nappes en chaine de cinq de fils, tricotage conformément au dessin schématique de la Figure 2. Dans cette figure, chaque nappe de fils est identifiée par une lettre, allant de A à E, le schéma en lui-même utilisant un système de description du tricot à réaliser tout à fait habituel et compréhensible pour l'homme du métier, et qui ne sera pas décrit plus en détails ici. Conformément à la Figure 2, le tissu prothétique préféré selon la présente invention est constitué, comme précédemment décrit, 10 deux faces poreuses indépendantes. Ces deux faces sont, dans l'exemple donné, elles-mêmes constituées de deux nappes de fils, référencées A,B et D,E respectivement, les nappes A,B donnant une face à ouvertures en forme de goutte d'eau, pour accueillir et diriger la colonisation 15 cellulaire post-chirurgicale, et les nappes D,E donnant une face à ouvertures hexagonales qui sera fermée par le film du matériau collagénique. Le tissu prothétique peut être tricoté sur un métier Rachel à double fonture. Dans 20 ce cas, toutes les barres correspondant aux fils A,B et D,E sont enfilées un plein-un vide. La nappe de fils de liaison est représentée par la référence C, et est enfilée pleine. Les différentes nappes A-E de fils sont toutes tricotées en même temps. Ainsi, les fils de liaison sont 25 distribués selon les bords périphériques des ouvertures de chaque face et s'étendent sensiblement perpendiculairement depuis une face vers l'autre face, évitant que des fils de liaison occupent une partie trop importante du volume des canaux transversaux qui sont formés. Le tissu final peut ensuite être stabilisé simplement par passage au four à 30 170°C entre environ comprise température environ 220°C.

Il résulte de la description précédente que les fils constitutifs du tissu tridimensionnel ont une nature 35 non résorbable, mais biocompatible, par conséquent différente de celle du matériau résorbable du film.

5

11

La fabrication d'une prothèse composite associant un tissu prothétique à structure ajourée tridimensionnelle, tel qu'obtenu précédemment, avec un film de dérivé de polysaccharide peut être réalisée comme suit.

La solution contenant le dérivé de polysaccharide est répartie uniformément sur un support inerte hydrophobe et plan pour former un film résultant de deux couches minces superposées. Pour ce faire, on applique d'abord une première couche mince de la solution. Après gélification de cette première couche mince par refroidissement, on applique à sa surface une deuxième couche mince à partir de la même solution.

tissu prothétique à structure Le tridimensionnelle, présentant une épaisseur de l'ordre de 1,8 mm, est appliqué par sa face à ouvertures hexagonales sur la deuxième couche mince, avant gélification, de telle tissu dérivé que l'ancrage du dans le polysaccharide s'effectue pendant le séchage du film. Après réaction, la prothèse composite est séparée support inerte hydrophobe.

Il est remarqué que le film de dérivé de polysaccharide peut remonter par capillarité dans les fibres, cet effet étant en partie responsable de la résistance à la délamination élevée du film du tissu prothétique. Enfin, le film est continu, aucune fibre synthétique provenant du tissu prothétique n'apparaissant à sa surface. Par ailleurs, le film présente une épaisseur de l'ordre de 50  $\mu$ m à 75 $\mu$ m, mais peut remonter par capillarité dans les fibres du tissu prothétique jusqu'à une épaisseur d'environ 750  $\mu$ m.

12

#### REVENDICATIONS

- 1/ Prothèse composite, comprenant un prothétique, non résorbable, et au moins un film d'un matériau résorbable in vivo, associé à une face du tissu 5 prothétique, caractérisée en ce que, en coopération, le prothétique а une structure tridimensionnelle séparant ses deux faces, dont au moins l'une est ouverte à toute colonisation cellulaire post-chirurgicale, matériau résorbable du est au moins superficiellement à l'autre face dudit tissu.
  - Prothèse selon la revendication 1, caractérisée en ce que le tissu prothétique a une structure ajourée.
- 3/ Prothèse selon la revendication 1, 15 caractérisée en ce que le film est constitué par au moins un dérivé de polysaccharide formant un hydrogel insoluble en milieu aqueux.

10

- Prothèse composite selon la revendication 3, 4/ caractérisée en ce que le polysaccharide est choisi dans le groupe consistant en les mucopolysaccharides, polysaccharides polyanioniques, les glycosaminoglycannes, les celluloses modifiées, et des mélanges de ceux-ci.
- Prothèse composite selon la revendication 3, caractérisée en ce que le dérivé de polysaccharide est choisi dans le groupe consistant en un dérivé de l'acide 25 hyaluronique (HA) ou l'un de ses sels hyaluroniques, un dérivé de la carboxyméthylcellulose (CMC), un dérivé de la carboxyméthylamylose (CMA), un dérivé du chondroïtine-6sulfate, un dérivé du dermatine sulfate, un dérivé de 30 l'héparine et un dérivé de l'héparine sulfate, ou un mélange de ceux-ci.

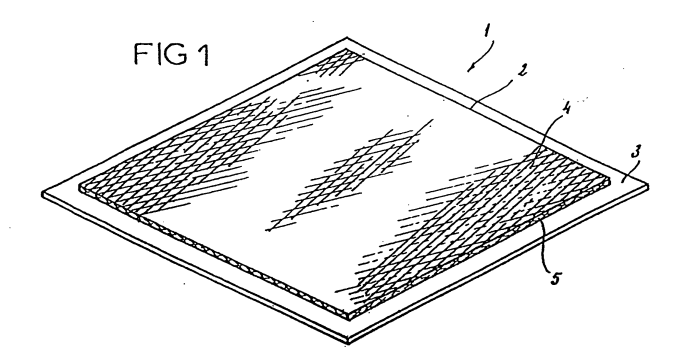
- 6/ Prothèse composite selon la revendication 3, caractérisée en ce que le dérivé de polysaccharide est un dérivé de l'acide hyaluronique (HA), ou l'un de ses sels hyaluroniques.
- 7/ Prothèse composite selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'épaisseur du film résorbable est moins importante que l'épaisseur du tissu prothétique.

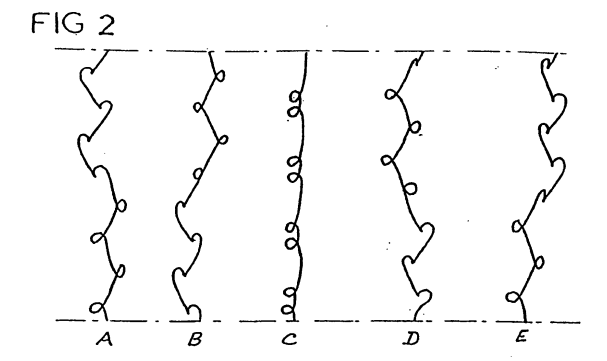
5

- 8/ Prothèse composite selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'épaisseur du film résorbable est comprise entre 2% et 10% de l'épaisseur totale de la prothèse composite.
- 9/ Prothèse composite selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'épaisseur du film résorbable est comprise entre environ 30  $\mu m$  à 100  $\mu m$ , et de préférence est comprise entre environ 50° $\mu m$  à 75  $\mu m$ .
- 10/ Prothèse composite selon la revendication 1, caractérisée en ce que le film résorbable est lié au moins superficiellement au tissu prothétique.
- 11/ Prothèse composite selon la revendication 1, 20 caractérisée en ce que le film est lié directement par absorption capillaire du matériau résorbable dans les fibres constitutives du tissu prothétique.
- 12/ Prothèse composite selon la revendication 1, caractérisée en ce que le film est lié par absorption 25 capillaire du matériau résorbable dans les fibres constitutives du tissu prothétique sur une profondeur inférieure à 750  $\mu$ m, mesurée à partir de la surface extérieure du film.
- revendication 1, la selon Prothèse caractérisée en ce que le tissu prothétique comprend deux 30 faces poreuses opposées, reliées l'une à l'autre par des est ouverte à toute dont 1'une liaison, fils de colonisation cellulaire post-chirurgicale, et dont l'autre est fermée à ladite colonisation par le film de matériau 35 résorbable.

14

14) Prothèse selon la revendication 13, caractérisée en ce que l'armure du tissu prothétique détermine dans l'épaisseur de ce dernier, une multiplicité d'alvéoles ou canaux transversaux, sensiblement parallèles les uns aux autres, débouchant de part et d'autre dudit tissu sur les deux faces poreuses respectivement, et dont la section interne est substantiellement exempte de tout fil de liaison.





## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter and Application No
PCT/FR 98/01624

•		PCT/FR	98/01624	
A. CLASS IPC 6	IFICATION OF SUBJECT MATTER A61L31/00			
			•	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifit SEARCHED	cation and IPC		
	ocumentation searched (classification system followed by classifica A61L	(lon symbols)		
	•			
Oocumenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the flet	ds searched	
Electronic d	lata base consulted during the International search (name of data b	ase and, where practical, search terms	used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.	
X	WO 93 11805 A (M U R S T) 24 Jun	e 1993	1-6,10, 11	
	see page 9, line 22 - line 33 see page 5, line 31 - page 6, li see claims; examples 27-29	ne 15		
A	WO 89 02445 A (GENZYME CORP) 23 March 1989 cited in the application see page 10, line 16 - line 23 see page 16, line 33 - page 17, line 8			
A	WO 95 18638 A (GEISTLICH SOEHNE MICHAEL JOHN (GB); GEISTLICH PET 13 July 1995			
A	EP 0 372 969 A (JOHNSON & JOHNSO CARE) 13 June 1990 see page 3, line 8 - line 16	N PATIENT	1–14	
	100 page 3, 11110 3 11110 10	-/		
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are in	sted in armax.	
* Special ca	ttegories of cited documents :	T' tater document published after th	e International Ginn date	
consid	erd delining the general state of the art which is not fered to be of particular relevance document but published on or after the international	or priority date and not in conflic cited to understand the principle invention	t with the application but or theory underlying the	
filling of "L" docume which	date and which may throw doubts on priority claim(s) or is ciled to establish the publication date of enother	<ul> <li>X' document of particular relevance; cannot be considered novel or c envolve an inventive step when t</li> <li>focument of particular relevance;</li> </ul>	annot be considered to he document is taken alone	
*O* docum other	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	:annot be considered to involve s:current is combined with one ments such combination being in the art	an inventive step when the or more other such docu-	
P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  3. document member of the same patent family				
	actual completion of their ternational search	Date of mailing of the internation	al search report	
	3 November 1998	01/12/1998		
Nema end	meiling eddress of the ISA  European Patent Office, P.B. 5616 Patentiaan 2  NL - 2260 HV Rijswijk	Authorized officer		
	nt - 2280 ffv Huswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo rd. Fax: (+31-70) 340-3016	Cousins-Van St	een, G	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter and Application No
PCT/FR 98/01624

.(Continu	Ition) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	···	
ategory	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
	WO 96 08277 A (COLETICA ;ORLY ISABELLE (FR)) 21 March 1996 cited in the application		
-			
		·	
:			
	· .		
	•		

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter: nal Application No
PCT/FR 98/01624

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					101711	30/01024	
	atent document d in search report		Publication date		atent family member(s)	Publication date	
LIO	9311805	Α	24-06-1993	IT	1254170 B	11-09-1995	
NU	3311003	Α	24 00 1333	ĂÙ	669148 B	30-05-1996	
				AU	3346793 A	19-07-1993	
				BG	61596 B	30-01-1998	
	•			BG	98862 A	31-05-1995	
				ĚΡ	0625056 A	23-11-1994	
				FI	942895 A	18-08-1994	
				HU	68706 A	28-07-1995	
				JP	7502431 T	16-03-1995	
				NO	942329 A	17-08-1994	
				NZ	246576 A	27-07-1997	
				ÜS	5622707 A	22-04-1997	
WO	8902445	Α	23-03-1989	US	4937270 A	26-06-1990	
				AT	138940 T	15-06-1996	
				AU	606230 B	31-01-1991	
				AU	2482588 A	17-04-1989	
				CA	1332235 A	04-10-1994	
				DE	3855351 D	11-07-1996	
				DE	3855351 T	10-10-1996	
				DK	68990 A	17-05-1990	
				EP	0397652 A	22-11-1990	
				FI	94357 B	15-05-1995	
				JP	2670996 B	29-10-1997	
				JP	9183804 A	15-07-1997	
				JP	2684208 B	03-12-1997	
				JP	3502704 T	20-06-1991	
				NO	301770 B	08-12-1997	
				NO	942763 A	16-03-1990	
				US	5760200 A	02-06-1998	
				US 	5527893 A	18-06-1996	
WO	9518638	Α	13-07-1900	CA	2180659 A	13-07-1995	
				EP	0738161 A	23-10-1996	
				JP	9507144 T	22-07-1997	
EP	0372969	Α	13-06-1990	AU	620182 B	13-02-1992	
		• •		AU	4603989 A	14-06-1990	
				CA	2004740 A	07-06-1990	
				JP	2220668 A	03-09-1990	
						05 03 1330	
WO	9608277	Α	21-03-1996	FR	2724562 A	22-03-1996	
				FR	2724563 A	22-03-1996	

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem : Internationale No PCT/FR 98/01624

	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61L31/00		•			
Selon la cla	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la tols selon la classifica	ition nationale et la CIB				
B. DOMAIN	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE					
CIB 6	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de A61L	e classement)				
Documental	lion consultée autre que la documentationminimale dans la mesure où c	es documents relèvent des domaines su	ir lesquels a porté la recherche			
Base de doi utilisés)	nnées électronique consuitée au cours de la recherche internationale (n	om de la base de données, el si cela est	réalisable, termes de recherche			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, findication de	es passages pertinents	no, des revendications visées			
X	WO 93 11805 A (M U R S T) 24 Juin	1993	1-6,10, 11			
	voir page 9, ligne 22 - ligne 33 voir page 5, ligne 31 - page 6, li voir revendications; exemples 27-2					
A	WO 89 02445 A (GENZYME CORP) 23 mars 1989  cité dans la demande voir page 10, ligne 16 - ligne 23 voir page 16, ligne 33 - page 17, ligne 8					
A	WO 95 18638 A (GEISTLICH SOEHNE AG MICHAEL JOHN (GB); GEISTLICH PETER 13 juillet 1995	;HOLMES (CH)	·			
A	EP 0 372 969 A (JOHNSON & JOHNSON PATIENT 1-14 CARE) 13 Juin 1990 voir page 3, ligne 8 - ligne 16					
r=1		·—				
X Voir	la suite du cadre C pour la finde la liste des documents	X Les documents de familles de bre	TO SOLUTION OF THE SOLUTION OF			
"A" docum	a spéciales de documents cités:  -T  ent définissant l'état général de latechnique, non déré comme particulièrement pertinent	document uitérieur publié après la date date de priorité et n'appartenenant pe technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de fé	ns à l'état de la Imprendre le principe			
ou ap	Te document artiérieur, mais publié à la date dedépôt international ou après cette date  "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité					
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendcation de inventive par rapport au document considéré isolément principle invention revendiquée document particulèrement pertinent; l'invention revendiquée autre citation ou pour une ratson spéciale felle qu'indiquée) ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieure autres						
P docum	une exposition ou lous autres moyens  "P" document publié avant la date de dépôtintemational, mais postérteurement à la date de priorité revendiquée  "A" document qui fait partie de la même famillede brevete					
Date & laqu	uelle la recherche internationale a étéeffectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport d	de recherche internationale			
2	23 novembre 1998	01/12/1998				
Nom et adresse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5816 Patentiaan 2						
1	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tr. 31 651 epo rl. Fax: (+31-70) 340-3016	Cousins-Van Steen	ı, G			

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Derr • Internationale No
PCT/FR 98/01624

C.(suite) D	DCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	98/01024
Catégorie ·	Identification des documents cités, avec le cas échéant. l'indicationdes passages pertinents	no, des revendications visees
Α .	WO 96 08277 A (COLETICA ;ORLY ISABELLE (FR)) 21 mars 1996 cité dans la demande	
·		
		·
	·	
	•	

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Den o Internationale No PCT/FR 98/01624

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
WO 9311805	Α	24-06-1993	IT	1254170 B	11-09-199	
,	• •	4. 00 1000	ÂŬ	669148 B	30-05-199	
			AU	3346793 A	19-07-199	
			BG	61596 B	30-01-1998	
			BG	98862 A	31-05-199	
	•		EP	0625056 A	23-11-1994	
	•		FI	942895 A	18-08-1994	
				68706 A	28-07-199	
			HU JP			
				7502431 T	16-03-1999	
			NO	942329 A	17-08-1994	
		•	NZ	246576 A	27-07-1997	
			US	5622707 A	22-04-1997	
WO 8902445	Α	23-03-1989	US	4937270 A	26-06-1990	
			AT	138940 T	15-06-1996	
			AU	606230 B	31-01-1991	
			AU	2482588 A	17-04-1989	
			CA	1332235 A	04-10-1994	
	•		DE	3855351 0	11-07-1996	
			DE	3855351 T	10-10-1996	
			DK	68990 A	17-05-1990	
			EP	0397652 A	22-11-1990	
			FI	94357 B	15-05-1999	
			JP	2670996 B	29-10-1997	
			JP	9183804 A	15-07-1997	
			JP	2684208 B	03-12-1997	
			JP	3502704 T	20-06-1991	
			NO	301770 B	08-12-1997	
			NO	942763 A	16-03-1990	
			US	5760200 A	02-06-1998	
			US	5527893 A	18-06-1996	
WO 9518638	A	13-07-1900	CA	2180659 A	13-07-1995	
			EP	0738161 A	23-10-1996	
	•		JP	9507144 T	22-07-1997	
EP 0372969	Α.	13-06-1990	AU	620182 B	13-02-1992	
	- •		AU	4603989 A	14-06-1990	
			CA	2004740 A	07-06-1990	
	•		JP	2220668 A	03-09-1990	
WO 9608277	A	21-03-1996	FR	2724562 A	22-03-1996	
, , , , , , , , , , , , , , , , , ,	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	2. 00 1550	FR	2724563 A	22-03-1996	
			AÙ	3475395 A	29-03-1996	
			ŅŪ	A CECEIFE	53-03-1330	

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
П отнер.

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.